⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-37725

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)2月22日

9/70 A 61 K 31/445 31/455 6742-4C 7252-4C

未請求 発明の数 1 (全11頁) 7252-4C※審査請求

フェンタニルの皮膚投与およびそのための装置

②特 顏 昭60-162780

田田 顧 昭60(1985)7月23日

優先権主張

發1984年7月23日發米国(US)到633762

砂発 明 者

ロバート・エム・ゲイ

アメリカ合衆国カリフオルニア州94022, ロス・アルト

ス, ラツセル・アベニユー 1276

w ピクター・ゴーツ 明 勿発 渚

アメリカ合衆国カリフオルニア州94303, パロ・アルト,

ステリング・コート 3097

ユーン・エス・リー 砂発 明 渚

アメリカ合衆国カリフオルニア州94062, レツドウツド・

シテイー, エルウツド・ストリート 258

アルザ・コーポレーシ ⑪出 願 人

アメリカ合衆国カリフオルニア州94304, パロ, アルト,

ページ・ミル・ロード 950

砂代 理 人

最終頁に続く

弁理士 湯茂 恭三 外5名

1. 〔発明の名称〕

フェンタニルの皮膚投与およびそのための

装置

2. [特許請求の範囲]

- 1. (a) 使用 4 時間以内に無傷の人体皮膚に対 し鎮痛効果があり、かつ12時間以上鎮痛を持続 するための充分な速度でフエンタニルおよびそれ の効鎮通性誘導体からなる群から選ばれた物質を 投与するための充分な量の塩基形の該物質を含有 し、かつ所定面積の皮膚表面部を有する貯槽、お r v
- (b) 該皮膚表面邸を無傷人体皮膚に対する 薬移送関係に保持するための装置:
- の組合せから成るととを特徴とする、フェンタニ ル、およびその効鎮通性誘導剤から成る群から選 ばれた物質の投与のための皮膚投与システム。
- . 2. 酸システムが、無傷の皮膚を通して塩葢形 の物質を実質上該経過時間の間、約10~300 μ8/Hr の 速度で投与する特許請求の範囲第1項

記載の皮膚治療システム。

- 3. 該貯槽が該物質用皮膚浸透促進剤を含有す る特許請求の範囲第1項記載の皮膚治療システム。
- 4. 眩所定面積が約5~100 cmであり、かつ 該物質の投与速度が約0.5~10 #8/cm/Hr で ある、特許請求の範囲第1項記載の皮膚投与シス
- 5. 該面積が約1.0~50cmであり、かつ該投 与速度が約1~5μ9/cml/Hrである、特許請求 の範囲第1項記載の皮膚投与システム。
- 6. 酸物質が、フエンタニル塩基である特許請 求の範囲第1項記載の皮膚投与システム。
- 7. 該貯槽が約5~100㎡の皮膚放出表面部 を有し、かつ該貯槽が、無傷の人体皮膚に該物質 を少なくとも約12時間、0.5~10μ9/cd/Hr の速度で投与させるための充分な量および優度の 該塩基性物質 0.1~50重量 €を含有する、特許 請求の範囲第1項配戦の皮膚投与システム。
- 8. 該貯槽を皮膚に対して物質移送関係に保持 するための該装置が、貯槽から皮膚への物質の流

略に配置された耐アミン性接着層である、特許請求の範囲第7項記載の皮膚投与システム。

9. 更化皮膚への眩物質の流路に配置され、該システムからの物質の症量を応用される皮膚を通じての物質の流量より少ないレベルまでに制限する放出速度コントロール装置から成る、特許精求の範囲第7項記載の皮膚投与システム。

10. 更に、該システムが該物質へ使用される、皮膚浸透性を向上させるための浸透促進剤装置から成る、特許請求の範囲第9項記載の皮膚投与システム。

11. 該浸透促進剤装置が、該貯槽中に更に設置されている、特許請求の範囲第10項記載の皮膚投与システム。

12. 該放出速度コントロール装置が、該システムからの該物質の流量を該システムからの該浸透促進剤流量より実質上多いように制限する、特許請求の範囲第11項記載の皮膚投与システム。

13. 該貯槽が、およそ0~47%の95%エタ ノール、1~10%のゲル化剤、0.1~10%の

19. 核貯槽が、その中に約5~50重量多を含 む該物質を有するポリマーマトリックスである、 特許請求の範囲第18項記載の皮膚投与システム。 20. 該システムを皮膚に対して、物質移送関係 に保持するための該装置が、貯槽から皮膚への物 質の硫略に配置された耐アミン性接着層から収る、 特許請求の範囲第19項配戦の皮膚投与システム。 21. 放マトリツクスが、ポリイソプチレンおよ ひシリコーンポリマーから成る群から過ばれる。 特許請求の範囲第19項記載の皮膚投与システム。 22. 該システムが、更に皮膚への該物質の流路 **れ設置され、該システムからの該物質の流量を、** 応用される皮膚を通しての物質の流量より少ない レペルまでに制限する放出速度コントロール装置 から成る、特許請求の範囲第21項記載の皮膚投 与システム。

23. 該システムを、皮膚に対する物質移送関係に保持するための該装置が、該放出速度コントロール装置上に設置された耐アミン性接着層である、特許請求の範囲第22項配載の皮膚投与システム。



狩開昭61-37725(2)

該物質から成る水溶性ゲルである、特許請求の 範囲第9項記載の皮膚投与システム。

14. 該水溶性ゲルがおよそ20~35%の該エタノール、1~5%のゲル化剤および0.1~2%の該物質から収る、特許請求の範囲第13項記載の皮膚投与システム。

15. 該放出速度コントロール装置が、該物質に対するより実質上エタノールに対する浸透性が大きい、特許請求の範囲第14項記載の皮膚投与システム。

16. 該物質が、最初 0.5 m/cdより多くない平衡レベルで該貯槽中に含まれる、特許開求の範囲 第15項記載の皮膚投与システム。

17. 該システムを皮膚上に保持するための該装置が、該放出速度コントロール装置上に配置された耐アミン性接着層であり、かつ該物質がフェンタニルである、特許請求の範囲第16項記載の皮膚投与システム。

18. 該表面積が、約10~50cdである、特許 請求の範囲第17項記載の皮膚投与システム。

24. 該物質が、フェンタニルである、特許請求の範囲第23項記載の皮膚投与システム。

25. 該放出速度が、約1~5μ9/cm/Hrで、かつ該物質がフェンタニルである、特許請求の範囲 第7項配載の皮膚投与システム。

26. 該放出速度が、約1~5 μg/cd/Hr で、かつ該物質が、フェンタニルである、特許請求の 範囲第9項記載の皮膚投与システム。

27. 該放出速度が、約1~5μg/cd/Hrで、かつ該物質がフェンタニルである、特許請求の範囲第11項記載の皮膚投与システム。

28. 該放出速度が、約1~5 μg/cd/Hr で、かつ該物質がフエンタニルである、特許請求の範囲第12項配載の皮膚投与システム。

29. 該放出速度が、約1~5 μg/cd/Hr で、かつ該物質がフェンタニルである、特許請求の範囲第13項配載の皮膚投与システム。

30. 該放出速度が、約1~5 μg/cd/Hr で、かつ該物質がフエンタニルである、特許請求の範囲第14項配戦の皮膚投与システム。



31. 該放出速度が、約1~5 μg/cd/Hr で、 かつ該物質がフエンタニルである、特許請求の範 囲第19項記載の皮膚投与システム。

32. 該放出速度が、約1~5 μg/cd/Hrで、
 かつ該物質がフェンタニルである、特許請求の範囲第20項記載の皮膚投与システム。

35. 該放出速度が約1~5μg/cml/Hr であり、 かつ該物質がフエンタニルである、特許請求の範 囲第21項記載の皮膚投与システム。

34. 該放出速度が約1~5 μg/cd/Hr であり、 かつ該物質がフェンタニルである、特許請求の範 囲第23項記載の皮膚投与システム。

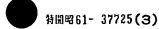
3.[発明の詳細な説明]

本発明は、鍼痛を目的としたフェンタニルの投与に関し、更に詳しくは患者に対して健全な皮膚からフェンタニルを実質上一定速度で長時間にわたって投与するための方法および装置に関する。
サフェンタニル、カルフェンタニル、ロフェンタニルおよびアルフェンタニルのようなフェンタ

ニルおよびその効鎮痛誘導剤(との後"誘導剤"

のシステムは、患者に対しコントロールされた量のシステムは、患者に対しコントロールされた量の変を数時間の長時間、継続して投与する能力を有している。しかっていいないかなるがわるが知るのがあるがかっていないののようとはなったのではないがあるがのないではないがあるがのからないであるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるができるがあるができるがあるができるがあるができるがあるができるがあるがあるがあるがあるがあるがあるがあるでは、他のちゃったは関いる特別を性格を有している特別を性格を有している特別を性格を有している。

フェンタニルおよびその誘導剤は、非常に強力 で運代翻性の薬であり、飲みすぎによる非常に望 ましくない副作用があり相当にひどい呼吸機能低 下をもたらす比較的狭い治療インデックスのもの であり、検査しない場合には死亡することもある。 これらはまた比較的高価であり乱用される可能性 がある。我々はこれらの性質が実際の皮膚投与装 置について数多くの、時には相反するデザインの



と記す)は従来、非常に強力かつ効能のある麻酔薬かよび鎮痛剤として知られている。フェンタニルは、アメリカ特許 低 3、1 6 4.600 に記載され、その使用はアメリカのFDAにより認可されPhysician's Desk Reference(1984)の1027~1029 頁に記載されている。これは、McNeil Lab for Janssen Pharmaceutica、Inc. によりdrug SUBLIMAZE として製造されている。フェンタニルは麻酔あるいは鎮痛する目的で使用する場合、一般にクェン酸塩としてボラス注射あるいは注入あるいは連続注射により投与されている。

制限をもたらすことを知っている。例えば装置を 用いて最低約24時間実質的に一定速度で投与す る一方同時に未使用および消耗したシステムへ楽 量を最低に保つことは望ましいことである。 更に 相反する制限の例としては、患者の皮膚が傷つい たりあるいは異常に浸透性が大きい場合に過剰の 薬量が投与されないよりにするために、システム が放出速度をコントロールする程度がかなり重要 であることである。しかしシステムの単位面積あ たりの速度を、鎮痛開始が5時間以上遅れたりあ るいは相当に大きなシステムにより充分な投与が おこなわれないような低レベルに選定することは できない。これらの一般的なデザインの規準に加 えて、我々はその他の相反するデザイン制限を課 する皮膚浸透性および薬品の皮膚結合性のような、 フェンタニルおよびその誘導剤の性質を見出した のである。

本発明は、患者の負担軽減のために無傷の皮膚 への連続的なフェンタニルあるいはその誘導剤投 与に適したフェンタニルあるいはその誘導剤の皮



膚投与方法およびそれを達成するための皮膚投与 システムを提供するものである。

従って、本発明の目的は、連続的なフェンタニ ルあるいはその誘導剤の皮膚投与方法を提供する ことである。

更に本発明の他の目的は、 銭痛させるために長時間実質上一定速度でフェンタニルあるいはその 誘導剤を投与するために有用な皮膚治療システム を提供することである。

更に本発明の目的は、フェンタニルあるいはその の誘導剤の系循環投与のために速度制限された連 続皮膚治療システムを提供することである。

更に本発明の目的は残薬量が最低であるフェンタニルあるいはその誘導剤投与のための皮膚治療システムを提供することである。

更に本発明の目的は、比較的短時間で鎮痛が崩 始されるフェンタニルあるいはその誘導剤の皮膚 投与方法および装置を提供することである。

本発明のとれらおよび他の目的と特徴については以下の添付図によるつぎの説明から容易に明ら

適には $10\sim50$ mlを通じて約 $0.5\sim10$ μ 9/ml/Hr の 選 医で投与されれば、額痛の目的で皮膚を通じて人体へ投与され得ることを見出した。このようにして投与した場合、投薬装置の表面積を充分に選択することにより、個々の患者の要望のための充分な滴与速度を提供する一方、安全かつ有効な投与を保持する全投薬速度を得ることができる。本発明により得られる一定投与速度は、約 $10\sim300$ μ 9/Hr、好適には、約 $25\sim150$ μ 9/Hr である。投与は最低 12 時間から 7 日間なこなわれ、好適とされるのは $1\sim3$ 日間に規制することである。

更にわれわれは、フェンタニルに対する通常の 人体皮膚の浸透性は比較的広範囲のものであり、 この浸透性は個人によりかつその場所により違い があるだけでなく薬の化学的なタイプによって多 いに影響を受けることを見出した。即ちわれわれ は、フェンタニルが現在投与されているタイプの フェンタニルクエン酸塩が浸透促進剤の使用によ



特開昭61-37725(4)

かであろう。

第1図は、皮膚へ応用する前の本発明の皮膚治療システムのある態様の概略透視図による断面図である。

第2図は、本発明の他の態様による断面図である。

第3図は、本発明の更に他の態様による断面図 である。

第4図は、本発明のある態様における生体内の 皮膚流量対時間の関係を示す。

第5図は、本発明の他の態様における生体内の 皮膚流量対時間の関係を示す。

第6図は、本発明の更に他の態様における生体 内の皮膚流量対時間の関係を示す。

第7図は、本発明の更に他の態様における生体 内の皮膚流量対時間の関係を示し、かつ

第8図は、本発明の更に他の態像における生体 内の皮膚流量対時間の関係を示す。

本発明によって、われわれは、フェンタニルあるいはその誘導剤が無傷の皮膚約5~100㎡好

ってさえも皮膚投与にほとんど適していないような小さい皮膚浸透性であることを見出した。そしてその代わり前述の投与速度を得るために薬を塩基性タイプで皮膚治療システムに添加すべきであることを見出したのである。われわれのデーターによればフェンタニル塩基の通常の人体皮膚への浸透性は、約4±1.8 (S.D.) μ9/cd/Hr であり、測定された範囲は1.2 ± ± 0 5.7 μ9/cd/Hr である。

前述の他のフェンタニル誘導剤についてわれわれは以下の相対浸透性と実際の効力との関係があると思っている。

	第	1	表	
薬			目対的な効力	_
		(:	フエンタニル = 1)	
1)フエンタニル			1 _	
2) サフエンタニル			15	
3) カルフエンタニル			3 4	
41ロフエンタニル			15	
5) アルフエンタニル	,		0.25	

相対皮膚浸透性(1)>(2)>(3)>(4)>(5)



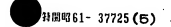
この関係は、ことに記述したパラメーターにおけるこれらのフェンタニル誘導剤の治療皮膚投与によるものである。

本発明は、投業速度のコントロールを皮膚浸透性に主として依存しているマトリックスタイプ皮膚システムによる連続的な治療量のフエンタニル投与を目的とする一方、好適な態様は、システム自体が薬を皮膚を通して投与する散大速度をコントロールする速度コントロール皮膚システムにより投薬するものである。

速度コントロール皮膚治療システムによる皮膚 からの投薬流量、 Jネットはつぎの式により示さ れる:

$$\frac{1}{J + J} = \frac{1}{J + J} + \frac{1}{J + J}$$
(1)

従って、速度コントロールの少なくとも50% (好適にはそれ以上の量)がシステムから広い患部への硫量、Jシステムによって供与される皮膚治療システムを提供するためには、皮膚浸透促進剤の使用により皮膚を通じての流量、J皮膚を実



質上増加するととが必要である。適当な浸透促進
剤は、特に限定するものではないが、例えば、エ
タノールおよびその他の高級アルコール、 N ー デ
シルメチルなルホネキシ (nDMS) 、 ポリエチレ
ングリコールモノラウレート、 ジラウレートおよ
び関連エステル、グリセロールモノオレエートお
よび関連モノ、 ジおよびトリ官能性グリセライド、
ジェチルトルブミド、 Azone (Nelson
Research Corp の商品) 、N 、N ー ジメチル
ラウラミド、 N 、N ー ジメチルラウラミンオキシド、 等である。

フェンタニル塩基に対する通常の皮膚浸透性が約1~10μ9/cd/Hr であり、殆んどの皮膚で約2~5μ9/cd/Hr であることを実際のデータからの従来分析が示しているのでJシステムよりからくない値まで最低浸透皮膚のJ皮膚を増加するため速度コントロールシステムへ充分な浸透促進剤を供与することが好ましい。(I)式によると、Jシステムを一定にしてJ皮膚を増加していった場合、Jネットは、Jシステムに近づくことは明らかである。従って最も不浸透性の皮膚の浸透性

を J システムへ少なくとも同等の値まで増加させるために、充分な量の浸透促進剤を投与するのが好適である。このことにより、 J ネットの少なくとも 5 0 まがシステムによりコントロールされるシステムがつくられるであろう。 システムが少なくとも 7 0 まコントロールされていることが好適であり、かつ皮膚の浸透性が定常状態の J システムの少なくとも 2.4 倍まで増加する場合に目的が達成される。

本発明による皮膚システムが皮膚へ応用される皮膚システムが皮膚に移行されそこで血流に吸収され組織の鎖痛効果を発揮する。われわれは、血液への吸収があるより前に皮膚が飽和する必要があるフェンタニル結合位置を含有しての過人差かよび位置差による変動は、塩苦性フェンタニルある、このため急速がであった。低としたの皮膚治療システムは薬を最初一時的に多く放出し、後で得られる定常

速度より相当に高速度で放出するため装置の皮膚接触面において、薬の追加量は全く必要とされない。とこに述べたシステムは薬を使用後2~4時間以内で鎮痛を開始させるような開始速度で投与することができるが所望ならば、薬を急速に結合位置に飽和させるため接着層あるいはその他の接触層へ添加することも可能である。

皮膚の結合位置は皮膚治療システムの大きさの上限を決めるためにも更にその逆に使用供給速度の下限を決めるためにも重要である。結合位置に含まれる全薬品は、投与システムの表面積に直接に比例するが、投薬速度には無関係である。本の場では無関係である。本のシステムが用いられる場合結合位置内の全薬量は少なくとも2.5~7.5 呵 付きれる必要がある。フェンタニルおよびその誘導剤の大きい効果からみると、皮膚に溶解した薬量はれる必要がある。フェンタニルおよびその誘導はれる必要がある。フェンタニルおよびその誘導剤の大きい効果からみると、皮膚に溶解した薬量は好ましい。



連続鎮痛が望まれる場合、消耗したシステムを 除去し、新しいシステムを新しい場所に使用する。 皮膚結合の飽和は、通常、結合した薬の吸収と実 質上向に速度で行われるので、血液のレベルは実 質上一定である。

これまでフェンタニルおよびその誘導剤の塩基 タイプを投与するための皮膚治療システムの姿件 およびそれらの皮膚投与方法について一般的に脱 明してきたが以下に本発明のいろいろな態様につ いて説明する。

第1図は、はくり性保護用パッキング(5)によりカパーされた、不浸透性パッキングでつくられたポーチ(2)、速度コントロール膜(3)および耐アミン性接触接着層(4)から成る、本発明による好適な態様の皮膚治療システム(1)を示す。不浸透性パッキング(2)はその中に溶解および懸燭させた薬のゲルを含んだ薬貯槽(6)を含む中央空間を提供するように設けられている。本発明の好適な態様では第1図に示すよりな耐アミン性のライン状の接着層が利用されているが、皮膚上にシステムを維持する

特別昭61- 37725(6)

他の装置も使用することができる。そのような装置は、システムから皮膚への楽の径路の外側に外周リングのある接着層であり、この場合接着層は耐アミン性である必要はない。パンクル、ベルトおよび塑性アームパンドのような他の締結工具あるいは接着上層の使用もまた可能である。

前述の特許には本発明による皮膚フェンタニル投与システムの数多くの層を構成するために使用できる広範囲の材料について述べられている。従って本発明は、必要な機能を果すことができるとしてこの後公知とされるものを含めてここで開示されているその他の材料の使用をも含めていることを意図している。

いろいろな薬貯槽組成物を本発明に使用することができ、水性あるいは非水溶性のシステムの両者を含むものである。好適な水性ゲルシステムの一般的な処方を第2表に示す。ゲル化剤は、ヒドロキエチルセルロース、ヒドロキンプロピルメチルセルロースあるいはその他の公知のゲル化剤である。

<u>第 2 表</u> ゲル貯槽組成物 (w/w %)

材料	範 囲	好適な範囲
エタノール	0~47	20~35
ゲル化剤	1~10	1~ 5
塩基性薬	0.1~10	0.1~ 2%
H ₂ O	選り	残り

 学的状況をつくりだす。フェンタニルおよびその
誘導剤が水よりエタノールに実質上多く溶解する
ため、貯槽中の薬の熱力学的活性は、薬がそのシ
ステムから投与されると同じように一般に期待を
通じて移動させる推進力は絶対震度よりむしろの
、従ってエタノールの急速な消耗により水性貯槽中の薬の絶力・ルの急速な消耗により水性貯槽中の薬の絶力・ルの急速な消耗により水性貯槽中の薬の絶力・ルをよび薬の投与速度を適当に調整することにより、薬の活性をシステムの寿命の間一定に保つことも
できるし増加させることをできる

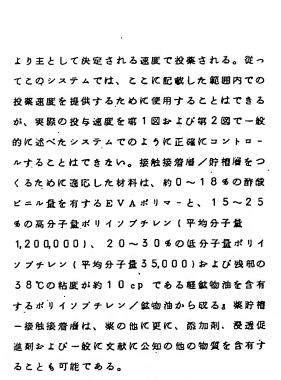
選度コントロール膜の厚さは、約0.5~5 mil (0.0127~0.127 m) 好適には約1~3 mil (0.025~0.076 m)である。ゲルの充塡量は、充分なンステムライフを提供するためには、約10~50 m/cdであり、ドライ充塡量は約0.01~5 m/cdである。

第2凶は、本発明によるマルチラミネートタインの皮膚治療システムを示す。この皮膚治療システムを示す。この皮膚治療シスターを示す。この皮膚治療シスターを表する。



テム(11)は、単一構造に結合した多数の薄層板から 成る。最上部の薄層板(12)はバッキング部、薄層板 0日はポリマー製薬貯槽、薄層板03は速度コントロ - ル膜そして薄層板はは、耐アミン性接触接着層 から成る。暦45は、使用前に除去されるようにし たはくり性パツキング部である。

エレメント(12)、(13)、(14)および(15)は、第1図の相 当するエレメントに使用されたものと同様の材料 からつくられるものであるが、眉切はポリマー材 料であるのが好ましく、可塑性で浸透促進剤を含 有しその中に薬を溶解および分散させるものであ る。ラミネート皮膚システムのための代表的な処 方を第3表に示す。速度コントロール膜は上述の 材料および多孔質の材料から選択されるのが好適 である。



フェンタニルを所望の速度で長時間投与すると とができる本発明による数多くの皮膚治療システ ムの実施例を以下に説明する。しかし更にわれわ れは、消耗したシステムでの残楽量を最低するた



特開昭61-37725(フ)

3 表 簱

ラミネートシステム

材料 貯 槽

w/w %

鉱油で可塑化したポリイソプチレン 50~95% (PIB/MO) あるいは シリコーンポリマー

塩基件薬

5~50%

接触接着層

PIB/MO、あるいは耐アミン性 シリコーン 0.025~0.076mm

更に本発明の他の態様を第る図に示す。との皮 膚治療システムQDは、簡単なモノリスである。シ ステム(21)は、フエンタニルに対不浸透性のパッキ ング部(22)、同様に不浸透性であり、かつ薬貯槽/ 接触接着構図から容易に除去できるようにした放 出ライナ - 四から成る。四はその中に密解した、 所望ならば分散した薬を含有する接触接着層から 成る。とのシステムは、簡単につくることができ る利点を有しているが、速度コントロール膜がな い場合、個人の使用個所における皮膚の浸透性に

めにマトリツクス材中の最初のフエンタニル濃度 をU.5g/cdより少ないように選定すべきである ことを見出した。この理由から単位活性度をこの 低濃度で達成させうる水性 - エタノ - ル貯槽シス テムは、本発明により現在より好ましいものと考 えられる。以下の実施例において特にことわりが なければすべてのパ - セントは、重量によるもの である。

(事施例1)

水性エタノ - ルゲル貯槽を利用した第1図によ る皮膚治療システムを10,20,30㎝の大き さてつくった。先ずフエンタニル塩基を956の エタノ~ルへ添加し、攪拌して薬を溶解させた。 ついてエタノールーフエンタニル溶液へ充分な量 の純水を加えて30まエタノ-ルー水溶媒中に 14.7 mg/8のフェンタニルを含有する混合物を つくった。ついでとの쯈液ヘヒドロキシエチルセ ルロースゲル化剤2男を攪拌しながらゆっくり酢 加混合して均一なゲルを得た(約1時間)。シス テム用の放出ライナーから成るフツ化炭器・ジア

クリレート処理ポリエステルフィルム上に0.05 때厚さの接触接着層を、トリクロロトリフルオロ エタン中の溶液からのポリエステルフィルム上に 耐アミン性シリコーン医薬用接着層を溶液キャス ティングすることによりつくった。ついてその鍵 出された接着層上にEVA(9.4VA)から成る 0.05㎜厚の速度コントロール膜を加圧ラミネー トした。更にポリエチレン、アルミニウム、ポリ エステルおよびEVAのマルチラミネートから成 るパツキング船をつくり、ついてロータリーヒー トシールマシンによりパッキング船と放出ライナ - 接着順/速度コントロール膜との間に水溶性ゲ ルをゲル充塡量15吋/cmlとなるよりに袋状に入 れた。對入ポーチを10、20、および40gの 大きさにダイにより切断した後、直ちにエタノ・ ルのロスを防止するために再び袋状にした。つい でとの袋状にしたシステムは、速度コントロール 膜および接着層中で薬およびエタノールの濃度が 平衡に達するようにするため少なくとも2週間平 街にさせた。との後、薬貯槽には過剰の薬は含ま



特別昭61- 37725(8)

れてなくその貯槽中の楽濃度は、30gエタノー ル中のフェンタニルの飽和濃度、8.8 写に低下し ていた。32℃における死んだ皮膚を通しての広 い水溶性患部への生体内フェンタニル流量を測定 . した結果を第4凶に示す。凶からわかるように、 フエンタニル流量は、 4 時間を若干過ぎると約 1.35 μg/cml/Hr と 急激に大きくなり、その後 実質上平行となった。薬流量が一定値に到達した 時に楽が皮膚内に飽和された。約24時間の操作 後に実質上すべてのエタノール投与されてしまい、 皮膚を通じてのフエンタニルの投与速度はエタノ - ルがない場合に得られたレベルまで低下した。 このシステムはこの時に使用を中止することが望 ましい。このシステムには最初約20048/cm のフエンタニルを含有していたが24時間の使用 で約50 μ8/cml を投与した。これは、最初の薬 充填量の約258を投与したことになる。

(実施例2)

薬貯槽が水に47重量もエタノールを含有しか つフエンタニル塩基がら2mg/タ であることを除

いて実施例1 記載と同じシステムをつくった。最初の薬ゲル充填量は26 両/cmでありコントロール膜は、0.038 mm EVAフィルム(12 mVA)であった。皮膚を通じての生体内の投与速度を第5 図に示す。図からわかるようにこのシステムは、フエンタニルの最初の低活性度(46m)により一定状態に達するのに長時間かかったが、システムからのエタノールの投与によって薬の活性度が増加したため実質上約4.5 μ9/cm/Hrの一定状態で70時間投与された。

(実施例3)

最初のゲル機能がフェンタニル機能 8.2 呵/9 の20重量 8 エタノールを含有しかつゲル充填量 25 呵/cmlを有するシステムとしたことを除いて 実施例1 配載と同じシステムをつくった。貯槽中の薬機度は平衡時間接には約4.2 呵/9 に低下し、その残りのものは接着増かよび速度コントロール 膜の中で平衡となった。約24時間皮膚へ付着させた後のフェンタニル含有量は、約50 μ9/cml に低下した。システムからアルコールおよびフェ

ンタニルの両者が投与される結果、約72時間後のシステム中のフェンタニル濃度は、約5%エタノールを含有する残りの水溶液中で飽和となった。 この時点でシステムは除去されたが、その残りの 薬含有量は25 μ9/cd より少なかった。この結 果は、前述のシステムより薬投与量%が大きいことを示す。

(寒施例 4)

低分子ポリイソブチレンPIB(平均分子量 35,000)と高分子PIB(平均分子量1,200,000)と高分子PIB(平均分子量1,200,000)とを1.25:1の割合で攪拌しながら容器へ添加することにより第2図に示すタイプのマルチラミオート皮膚治療システムをつくった。ついでその容器へ軽鉱物油(MO)をPIBに対し約1.125:1(部)の割合で添加した。更にヘブタンを加えて混合物を攪拌しポリマーを溶解させた。つぎにPIB/MO 中に20カフェンタニル塩基をそのになるように充分を量のフェンタニル塩基をその溶板へ添加した。ポリマーー薬混合物を実施例1に配載のような咬合バッキング部に溶剤キャステ

科開昭61-37725(9)

ングし、薬貯槽の厚さが約0.05 mになるよう いては70時間までほぼ1.8 μg/cd/Hrの一定 蒸発させた。ついで貯槽層へ鉱油で飽和させた 放出速度であった。 化性ポリプロピレンフィルムを加圧ラミネート (実施例5) た。不容解固体として2ま充填量のフエンタニ 実施例4配載のPIB/MO フエンタニル塩基 を提供するために充分な量のフエンタニルを含 混合物を用い、咬合パツキング部に啓剤キャステ

混合物を用い、咬合パッキング部に感剤キャスティングした後溶剤を蒸発させシリコ・ン放出ライナ・にラミオ・トすることにより第3図によるモノリスシステムをつくった。PIBマトリツクスは10・20・および30をのフェンタニル充質量につくり、32℃における死んだ皮膚を通して広い息部へのこのシステムからの薬投与速度を測定した。その結果を第7図に示す。このシステムからの薬放出速度を示したが、本発明により要望した。の薬放出速度を示したが、本発明により要望れる80時間以内では、皮膚から投与速度は比較的に連続して一定であった。

(実施例6)

Don Corning社の耐アミン性シリコーン接 増層および20 cstの医薬用シリコーンを用いそ の中に10および20ものフエンタニル塩基を分

ィングし、薬貯槽の厚さが約0.05㎜になるよう に蒸発させた。ついで貯槽層へ鉱油で飽和させた。 多孔性ポリプロピレンフィルムを加圧ラミネート した。不容解固体として2.4充塡量のフェンタニ ルを提供するために充分な量のフェンタニルを含 有した前述のようなPIB/MO 混合物をシリコ - ンポリエステル放出ライナ - フィルム上に厚さ 約4.05㎜の崖にキャスティングした。このよう にしてつくった複合ラミオ・トを一緒にラミオ・ トして、第3凶に示すよりな装置をつくった。と のラミオートフィルムから大きさが25.5. 10,および20cmの各システムを切りとり包装 した。32℃における死んだ皮膚を通じて広い息 部への本発明によりつくったシステムによる生体 内フェンタニル流量を第6図に示す。更に固体の 楽充塡量が 5.2% であることだけが前述のものと 異なるサンブルをつくった。第6凶からわかるよ うに、2 4 固体楽は、最初の不必要に大きい楽放 出速度もなく適当な放出開始速度を充分に示した。

散させた、実施例5記載と同じモノリスシステム をつくった。とのシステムによる死んだ皮膚を通 して広い患部への薬浸透速度を第8凶に示す。 (実施例7)

また両システム共化、最初の一時的な時間後にお

それぞれ異なった濃度のエタノールゲルを含有するシステムを用い死んだ皮膚を通して広い患部への生体内薬浸透速度を測定することにより、死んだ皮膚へのフェンタニル塩基浸透度に関するエタノール濃度の影響を検討した。その結果を第4 装に示す。

第 4 裂 フエンタニル皮膚流量

エタノール(%)	(Jホツト)
47%	8.7
30%	4. 5
2046	4.8
0~10 %	3.7 1

とのデータによれば、皮膚浸透性を相当に向上 させるためには約40%のエタノールが必要であ り、かつ楽のシステム的な循環を充分にコントロ - ルするためには、その速度コントロール水性エタノ - ルンステム中に少なくとも約20 まのエタノールを使用すべきことが明らかである。

これまで本発明について一般的に述べ、かつ本 発明を実施する上での応用が最良の形である態像を含めて個々の態像について述べてきたが、本発明についてのいろいろな改良が、関連技術者にとって本特許請求の範囲によってのみ限定される本 発明の範囲から離脱することなくおこなわれるであろうことは容易に明らかなことである。

4. 〔図面の簡単な説明〕

第1図は、皮膚へ応用する前の本発明の皮膚治 療システムのある態様の概略透視図による断面図 である。

第2図は、本発明の他の態様による断面図である。

第3図は、本発明の更に他の態態による断面図 である。

第4図は、本発明のある態度における生体内の 皮膚流量対時間の関係を示す。

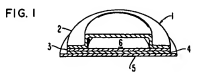
特開昭61-37725(10)

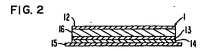
第5図は、本発明の他の態様における生体内の 皮膚流量対時間の関係を示す。

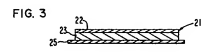
第6図は、本発明の更に他の想像における生体 内の皮膚硫量対時間の関係を示す。

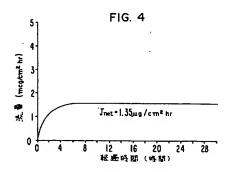
第7図は、本発明の更に他の感像における生体 内の皮膚硫量対時間の関係を示し、かつ

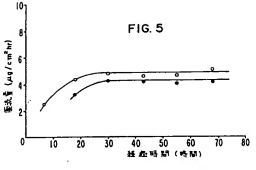
第8凶は、本発明の更に他の想像における生体 内の皮膚流量対時間の関係を示す。

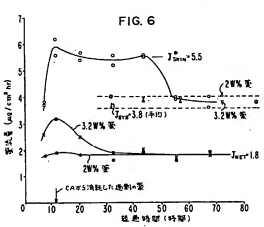


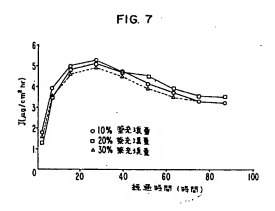


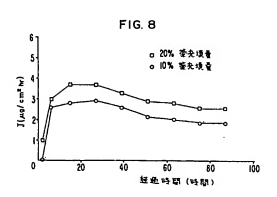












特開昭61-37725 (11)

第1頁の続き

@Int_Cl_4

識別記号 庁内整理番号

C 07 D 211/58 211/66 409/06

7138-4C 7138-4C 7431-4C

⑫発 明 者 リナ・テイー・タスコ

アメリカ合衆国カリフオルニア州94303, パロ・アルト,

ピツチ

ゲイレン・アベニュー 751

砂発 明 者 ス・イル・ユム

アメリカ合衆国カリフオルニア州94021, ロス・アルト

ス, ラニーメドー・コート 1021

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
□ BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
\square REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.